Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/002106

International filing date: 04 February 2005 (04.02.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-031320

Filing date: 06 February 2004 (06.02.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 24 March 2005 (24.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

04. 2. 2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 2月 6日

出 願 番 号 Application Number: 特願2004-031320

[ST. 10/C]:

[JP2004-031320]

出 願 人
Applicant(s):

株式会社口コモジェン

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 3月10日





【書類名】 特許願 P04-021 【整理番号】 平成16年 2月 6日 【提出日】 【あて先】 特許庁長官 殿 A61K 48/00 【国際特許分類】 【発明者】 神奈川県横浜市都筑区中川1-2-5 港北ガーデンヒルズA棟 【住所又は居所】 503号 中島 利博 【氏名】 【発明者】 神奈川県横浜市青葉区新石川2-16-7 石川坂マンション3 【住所又は居所】 05号 山崎 聡士 【氏名】 【発明者】 神奈川県横浜市港南区日野中央2-39-9 コスモ港南台50 【住所又は居所】 7号 八木下 尚子 【氏名】 【発明者】 神奈川県川崎市麻生区万福寺2-19-6 パルテール新百合ケ 【住所又は居所】 丘102号 登那木 大樹郎 【氏名】 【発明者】 神奈川県大和市桜森2-4-14 レックス相模大塚駅前205 【住所又は居所】 묽 【氏名】 加藤 幸裕 【特許出願人】 【識別番号】 503302207 株式会社口コモジェン 【氏名又は名称】 【代理人】 【識別番号】 100092783 【弁理士】 小林 浩 【氏名又は名称】 【電話番号】 03-3273-2611 【選任した代理人】 100095360 【識別番号】 【弁理士】 片山 英二 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 100093676 【識別番号】 【弁理士】 小林 純子 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 【識別番号】 100120134 【弁理士】 大森 規雄 【氏名又は名称】 【手数料の表示】 157061 【予納台帳番号】 21,000円 【納付金額】

特許請求の範囲 1

【提出物件の目録】

【物件名】

ページ: 2/E

【物件名】明細書 1【物件名】図面 1【物件名】要約書 1【包括委任状番号】0314062

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

シノビオリンの発現阻害物質を含む神経細胞分化誘導剤。

【請求項2】

シノビオリンの発現阻害物質が、シノビオリンをコードする遺伝子に対するsiRNA又はshRNAである請求項1記載の誘導剤。

【請求項3】

シノビオリンをコードする遺伝子が、配列番号1又は2に示される塩基配列を含むものである請求項2記載の誘導剤。

【請求項4】

siRNAが、配列番号1又は2に示す塩基配列のうち一部の配列を標的とするものである 請求項2記載の誘導剤。

【請求項5】

一部の配列が、配列番号3又は4に示す塩基配列を有するものである請求項4記載の誘導剤。

【請求項6】

神経系疾患を治療するための請求項1~5のいずれか1項に記載の誘導剤。

【請求項7】

神経系疾患がアルツハイマー病、パーキンソン病、末梢神経障害又は脊髄損傷である請求項6記載の誘導剤。

【請求項8】

シノビオリンの発現を阻害することを特徴とする、神経細胞の分化を誘導する方法。

【書類名】明細書

【発明の名称】神経細胞分化誘導剤

【技術分野】

[0001]

本発明は、シノビオリンの発現阻害物質を含む神経細胞分化誘導剤に関する。

【背景技術】

[0002]

シノビオリンは、リウマチ患者由来滑膜細胞に存在する膜タンパク質として発見されたタンパク質である(W002/05207)。遺伝子改変動物を用いた研究により、骨・関節の発生および関節症の発症に同因子が直接関与することが明らかとなったことから、シノビオリンは正常な骨形成又は四肢の発達に貢献するタンパク質であると考えられる。

[0003]

また、シノビオリン(Synoviolin)は小胞体関連タンパク質分解(ERAD)に関与するユビキチンリガーゼである。近年、家族性アルツハイマー病、パーキンソン病等の神経変性疾患の原因遺伝子がERADに関与することが明らかにされた(Nakagawa T, Zhu H, Morishima N, Li E, Xu J, Yankner BA, Yuan J. Caspase-12 mediates endoplasmic-reticulum-specific apoptosis and cytotoxicity by amyloid-beta. Nature. 2000 Jan 6; 403(6765): 98-103.: 非特許文献1)。

[0004]

アルツハイマー病は、高齢化が進む現代において高い関心が払われている疾患の一つである。その最も重要な特徴は、脳に老人斑、すなわち繊維状の β -アミロイドタンパク質 $(A\beta)$ の沈着が観察されることである。

[0005]

しかし、シノビオリンの神経変性疾患への関連は、まだ明らかではない。

【非特許文献 1】 Nakagawa T, et al., Nature. 2000 Jan 6; 403(6765): 98-103.

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0006]

本発明は、神経疾患、特にアルツハイマー病又はパーキンソン病、末梢神経障害、脊髄損傷を治療するために有用な薬剤を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0007]

本発明者は、上記課題を解決するため鋭意研究を行なった結果、シノビオリンの発現を抑制すると、神経細胞が分化誘導されることを見出し、本発明を完成するに至った。

[0008]

すなわち、本発明は以下の通りである。

[0009]

(1) シノビオリンの発現阻害物質を含む神経細胞分化誘導剤。

[0010]

シノビオリンの発現抑制物質としては、例えばシノビオリンをコードする遺伝子(配列番号1又は2)に対するsiRNA又はshRNAが挙げられる。

$[0\ 0\ 1\ 1]$

siRNAは、配列番号1に示す塩基配列のうち一部の配列(例えば配列番号3に示す配列)、あるいは配列番号2に示す塩基配列のうち一部の配列(例えば配列番号4に示す配列)を標的とすることができる。

$[0\ 0\ 1\ 2]$

本発明の神経細胞分化誘導剤は、アルツハイマー病、パーキンソン病、末梢神経障害又は脊髄損傷などの神経系疾患を治療するために使用される。

[0013]

(2) シノビオリンの発現を抑制することを特徴とする、神経細胞の分化を誘導する方法。

【発明の効果】

[0014]

本発明により、シノビオリンの発現抑制物質を含む神経細胞分化誘導剤が提供される。本発明の誘導剤は、アルツハイマー病、パーキンソン病、末梢神経障害又は脊髄損傷などの神経系疾患治療薬として有用である。

【発明を実施するための最良の形態】

[0015]

以下、本発明を詳細に説明する。

[0016]

本発明は、シノビオリンの神経変性疾患への関連を明らかにすることを目的とし、まず神経細胞におけるシノビオリンの機能解析を行った。その結果、シノビオリンの発現を阻害すると、神経細胞におけるによる細胞分化が誘導されることを見出した。

[0017]

神経細胞の分化とは、ある種の細胞が神経細胞への形態変化をすること、及び神経細胞として機能し得るようになるまで分化することのいずれか又は両者を意味する。ある種の細胞が、神経細胞様の形態変化及び/又は機能変化を示したときに、神経細胞の分化が誘導されたと判断する。神経細胞の由来又は種類等は特に限定されるものではなく、ヒト由来の細胞(ヒト患者由来細胞、健常人由来細胞)でも、ラットやマウス由来の細胞であってもよい。また、細胞の種類としては、例えば未分化神経細胞、幹細胞、株化細胞等が挙げられる。幹細胞は、ex vivoで神経細胞に分化させてこれを移植することで、神経系疾患の治療(再生医療)などに使用することができる。株化細胞としては、例えばラットPC-12細胞、マウスNeuro2a細胞、ヒトNB-1細胞などが挙げられる。

[0018]

また、シノビオリンの発現阻害についても、その手法に特に限定されるものではなく、例えばRNA干渉 (RNA interference:RNAi) を利用することができる。シノビオリン遺伝子に対するsiRNA(small interfering RNA)を設計及び合成し、これを細胞内に導入させることによって、RNAiを引き起こすことができる。

[0019]

RNAiとは、dsRNA(double-strand RNA)が標的遺伝子に特異的かつ選択的に結合し、当該標的遺伝子を切断することによりその発現を効率よく阻害する現象である。例えば、dsRN Aを細胞内に導入すると、そのRNAと相同配列の遺伝子の発現が抑制(ノックダウン)される。

[0020]

siRNAの設計は、以下の通り行なうことができる。

[0021]

(a) シノビオリンをコードする遺伝子であれば特に限定されるものではなく、任意の領域を全て候補にすることが可能である。例えば、ヒトの場合では、GenBank Accession number AB024690 (配列番号 1) の任意の領域を候補にすることができ、マウスの場合ではAccession number NM_028769 (配列番号 2) の任意の領域を候補にすることができる。

[0022]

(b) 選択した領域から、AAで始まる配列を選択し、その配列の長さは $19\sim25$ 塩基、好ましくは $19\sim21$ 塩基である。その配列のGC含量は、例えば $40\sim60\%$ となるものを選択するとよい。具体的には、配列番号 1 又は 2 に示される塩基配列のうち、以下の塩基配列を含むDNAをsiRNAの標的配列として使用することができる。

[0023]

シノビオリン siRNA1:CGT TCC TGG TAC GCC GTC A (配列番号3)

シノビオリン siRNA2:GAA ATG GTG ACT GGT GCT A (配列番号4)

シノビオリン siRNA1は、配列番号 1 に示される塩基配列のうち $640\sim658$ 番目の領域を標的とした配列である。また、シノビオリン siRNA2は、配列番号 2 に示される塩基配列のうち $1373\sim1391$ 番目の領域を標的とした配列である。

[0024]

siRNAを細胞に導入するには、in vitroで合成したsiRNAをプラスミドDNAに連結してこれを細胞に導入する方法、2本のRNAをアニールする方法などを採用することができる。

[0025]

また、本発明は、RNAi効果をもたらすためにshRNAを使用することもできる。shRNA とは、 υ ョートヘアピンshRNA(short hairpin shRNA)と呼ばれ、一本鎖の一部の領域が他の領域と相補鎖を形成するためにステムループ構造を有するshRNA分子である。

[0026]

shRNAは、その一部がステムループを構造を形成するように設計することができる。例えば、ある領域の配列を配列Aとし、配列Aに対する相補鎖を配列Bとすると、配列A、スペーサー、配列Bの順になるようにこれらの配列が一本のRNA鎖に存在するようにし、全体で45~60塩基の長さとなるように設計する。配列Aは、標的となるシノビオリン遺伝子(配列番号 1 又は 2)の一部の領域の配列であり、標的領域は特に限定されるものではなく、任意の領域を候補にすることが可能である。そして配列Aの長さは $19\sim25$ 塩基、好ましくは $19\sim21$ 塩基である。

[0027]

本発明において作製されたshRNA又はsiRNAは、シノビオリンの発現を阻害する物質であり、神経細胞の分化誘導を目的とした医薬組成物(神経系疾患の遺伝子治療剤)として使用することができる。

[0028]

本発明の医薬組成物を神経系疾患の遺伝子治療剤として使用する場合は、脳(大脳、間 脳、中脳、小脳)、延髄、脊髄などの中枢神経系および末梢神経を対象として適用される

[0029]

神経系疾患としては、例えばアルツハイマー病、パーキンソン病、ハンチントン舞踏病 、末梢神経障害、脊髄損傷などが挙げられる。

[0030]

上記神経系疾患は、単独であっても、併発したものであってもよい。

[0031]

本発明の医薬組成物を遺伝子治療剤として使用する場合は、本発明の医薬組成物を注射により直接投与する方法のほか、核酸が組込まれたベクターを投与する方法が挙げられる。上記ベクターとしては、アデノウイルスベクター、アデノ関連ウイルスベクター、ヘルペスウイルスベクター、ワクシニアウイルスベクター、レトロウイルスベクター、レンチウイルスベクター等が挙げられ、これらのウイルスベクターを用いることにより効率よく投与することができる。

[0032]

また、本発明の医薬組成物をリポソームなどのリン脂質小胞体に導入し、その小胞体を投与することも可能である。siRNAやshRNAを保持させた小胞体をリポフェクション法により所定の細胞に導入する。そして、得られる細胞を例えば静脈内、動脈内等の全身投与する。脳等に局所投与することもできる。

[0033]

本発明の医薬組成物の投与量は、年齢、性別、症状、投与経路、投与回数、剤型によって異なるが、例えばアデノウイルスの場合の投与量は1日1回あたり $10^6 \sim 10^{13}$ 個程度であり、1週 ~ 8 週間隔で投与される。

[0034]

siRNA又はshRNAを目的の組織又は器官に導入するために、市販の遺伝子導入キット(例 えばアデノエクスプレス:クローンテック社)を用いることもできる。

[0035]

以下、実施例により本発明をさらに具体的に説明する。但し、本発明はこれら実施例に 限定されるものではない。

【実施例】

[0036]

神経細胞の分化誘導試験

<材料及び方法>

本実施例は、マウス神経芽細胞腫由来Neuro2a細胞を使用した。なお、Neuro2a細胞は、血清除去、薬剤添加により軸索を伸長し、分化能を有する細胞である。Neuro2a細胞はDou lbecco's modified Eagle's Medium (DMEM)に10%Fetal Calf Serum (FCS)、1%Penicillin/Streptomycinを添加した培地を使用し、37℃、5%CO2インキュベーターで培養した。Neuro2a細胞を播種し(4×10⁴ cells/60mm dish)、24時間培養した。シノビオリンをコードする遺伝子(配列番号1又は2)に対するshort interfering RNA(siRNA)2種類、およびコントロールとしてGreen Fluorescent Protein (GFP)遺伝子に対するsiRNAをOligofectamine Reagent (Invitrogen社)を用いてトランスフェクションした。

[0037]

siRNAは終濃度100nMとし $01igofectamine^{TM}$ Reagentは 8μ L使用した。トランスフェクション時は、無血清、無抗性物質の培地とし、トランスフェクションより4時間後、10%FCSを加え培養を続けた。

[0038]

siRNA作製のための標的配列は以下の通りである。

[0039]

シノビオリン siRNA1:CGT TCC TGG TAC GCC GTC A (配列番号3)

シノビオリン siRNA2:GAA ATG GTG ACT GGT GCT A (配列番号4)

GFP siRNA: GGC TAC GTC CAG GAG CGC A (配列番号5)

<結果>

トランスフェクションより2日後、シノビオリンに対する両siRNAを導入した細胞において、軸索の伸長等の細胞の形態変化が観察された(図1)。

[0040]

シノビオリン siRNA1、シノビオリン siRNA2をトランスフェクションした細胞(それぞれ図1パネル(A)、パネル(B))は、対照として使用したGFPに対するsiRNA (GFP siRNA)(図1パネル(C))と比較して、軸索が伸長した細胞が多いことが観察された。GFPに対するsiRNAでは変化は見られなかった。

【図面の簡単な説明】

[0041]

【図1】シノビオリンの発現をsiRNAで阻害することにより、神経細胞分化が誘導されたことを示す図である。

【配列表フリーテキスト】

[0042]

配列番号5:合成DNA

【配列表】

SEQUENCE LISTING

	-	~
<110>	Locomogene,	lnc.
/TIO/	Docomogono,	arro.

<120> A method of inducing a differentiation of a cell to a neurocyte

<130> P04-021

<160> 5

<170> PatentIn version 3.2

<210> 1

<211> 3374

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 1

<400> 1 gccctttctt	atgagcatgc	ctgtgttggg	ttgacagtga	gggtaataat	gacttgttgg	60
ttgattgtag	atatagggct	ctcccttgca	aggtaattag	gctccttaaa	ttacctgtaa	120
gattttcttg	ccacagcatc	cattctggtt	aggctggtga	tcttctgagt	agtgatagat	180
tggttggtgg	tgaggtttac	aggtgttccc	ttctcttact	cctggtgttg	gctacaatca	240
ggtggcgtct	agagcagcat	gggacaggtg	ggtaagggga	gtcttctcat	tatgcagaag	300
tgatcaactt	aaatctctgt	cagatctacc	tttatgtagc	ccggcagtcg	cgcggattga	360
gcgggctcgc	ggcgctgggt	tcctggtctc	cgggccaggg	caatgttccg	cacggcagtg	420
atgatggcgg	ccagcctggc	gctgaccggg	gctgtggtgg	ctcacgccta	ctacctcaaa	480
caccagttct	accccactgt	ggtgtacctg	accaagtcca	gccccagcat	ggcagtcctg	540
tacatccagg	cctttgtcct	tgtcttcctt	ctgggcaagg	tgatgggcaa	ggtgttcttt	600
gggcaactga	gggcagcaga	gatggagcac	cttctggaac	gttcctggta	cgccgtcaca	660
gagacttgto	tggccttcac	cgtttttcgg	gatgacttca	gccccgctt	tgttgcactc	720
ttcactcttc	ttctcttcct	caaatgttto	cactggctgg	g ctgaggaccg	tgtggacttt	780
atggaacgca	a gccccaacat	ctcctggctc	tttcactgcc	gcattgtctc	tcttatgttc	840
ctcctgggca	a tcctggactt	cctcttcgtc	agccacgcct	atcacagcat	cctgacccgt	900
ggggcctctg	g tgcagctggt	gtttggctti	gagtatgcca		c gatggtgctc	960 2 0 4

accatcttca	tcaagtatgt	gctgcactcc	gtggacctcc	agagtgagaa	ccctgggac	1020
aacaaggctg	tgtacatgct	ctacacagag	ctgtttacag	gcttcatcaa	ggttctgctg	1080
tacatggcct	tcatgaccat	catgatcaag	gtgcacacct	tcccactctt	tgccatccgg	1140
cccatgtacc	tggccatgag	acagttcaag	aaagctgtga	cagatgccat	catgtctcgc	1200
cgagccatcc	gcaacatgaa	caccctgtat	ccagatgcca	ccccagagga	gctccaggca	1260
atggacaatg	tctgcatcat	ctgccgagaa	gagatggtga	ctggtgccaa	gagactgccc	1320
tgcaaccaca	ttttccatac	cagctgcctg	cgctcctggt	tccagcggca	gcagacctgc	1380
cccacctgcc	gtatggatgt	ccttcgtgca	tcgctgccag	cgcagtcacc	accacccccg	1440
gagcctgcgg	atcaggggcc	acccctgcc	cccaccccc	caccactctt	gcctcagccc	1500
cccaacttcc	cccagggcct	cctgcctcct	tttcctccag	gcatgttccc	actgtggccc	1560
cccatgggcc	cctttccacc	tgtcccgcct	cccccagct	caggagaggc	tgtggctcct	1620
ccatccacca	gtgcagcagc	cctttctcgg	cccagtggag	cagctacaac	cacagctgct	1680
ggcaccagtg	ctactgctgc	ttctgccaca	gcatctggcc	caggctctgg	ctctgcccca	1740
gaggctggcc	ctgcccctgg	tttccccttc	cctcctccct	ggatgggtat	gcccctgcct	1800
ccaccctttg	ccttccccc	: aatgcctgtg	g cccctgcgg	gctttgctgg	gctgacccca	1860
gaggagctac	gagetetgga	a gggccatgag	g cggcagcacc	tggaggcccg	gctgcagagc	1920
ctgcgtaaca	a tecacacac	t gctggacgc	c gccatgctgc	: agatcaacca	gtacctcacc	1980
gtgctggcct	ccttggggc	ccccggcc	t gccacttcag	g tcaactccac	tgaggggact	2040
gccactacag	g ttgttgctg	c tgcctcctc	c accagcatco	c ctagctcaga	a ggccacgacc	2100
ccaacccca	g gagcctccc	c accagcccc	t gaaatggaaa	a ggcctccago	tcctgagtca	2160
gtgggcaca	g aggagatgc	c tgaggatgg	a gagcccgatg	g cagcagagct	ccgccggcgc	2220
cgcctgcag	a agctggagt	c tcctgttgc	c cactgacact	t gccccagcc	c agccccagcc	2280
tctgctctt	t tgagcagcc	c tcgctggaa	c atgtcctgco	c accaagtgc	c agctccctct	2340
ctgtctgca	c cagggagta	g tacccccag	c tctgagaaa	g aggcggcat	c ccctaggcca	2400
agtggaaag	a ggctggggt	t cccatttga	c tccagtccc		g gggatctcgg	2460

gtcagttcca gccttcctc	t ccaactcttc	agccctgtgt	tctgctgggg	ccatgaaggc	2520
agaaggttta gcctctgag	a agccctcttc	ttcccccacc	cctttccagg	agaaggggct	2580
gccctccaa gccctactt	g tatgtgcgga	gtcacactgc	agtgccgaac	agtattagct	2640
cccgttccca agtgtggac	t ccagaggggc	tggaggcaag	ctatgaactt	gctcgctggc	2700
ccacccctaa gactggtac	c catttccttt	tcttaccctg	atctccccag	aagcctcttg	2760
tggtggtggc tgtgccccc	t atgccctgtg	gcatttctgc	gtcttactgg	caaccacaca	2820
actcagggaa aggaatgco	t gggagtgggg	gtgcaggcgg	gcagcactga	gggaccctgc	2880
cccgcccctc cccccaggo	c cctttcccct	gcagcttctc	aagtgagact	gacctgtctc	2940
acccagcage cactgecea	ıg ccgcactcca	ggcaagggcc	agtgcgcctg	ctcctgacca	3000
ctgcaatccc agcgcccaa	ng gaaggccact	tctcaactgg	cagaacttct	gaagtttaga	3060
attggaatta cttccttad	ct agtgtctttt	ggcttaaatt	ttgtcttttg	aagttgaatg	3120
cttaatcccg ggaaagagg	ga acaggagtgo	cagactcctg	gtctttccag	; tttagaaaag	3180
gctctgtgcc aaggaggg	ac cacaggagct	gggacctgcc	tgcccctgtc	ctttcccctt	3240
ggttttgtgt tacaagag	tt gttggagaca	a gtttcagatg	g attatttaat	ttgtaaatat	3300
tgtacaaatt ttaatagc	tt aaattgtata	a tacagccaaa	taaaaacttg	g cattaacaaa	3360
aaaaaaaaaa aaaa					3374

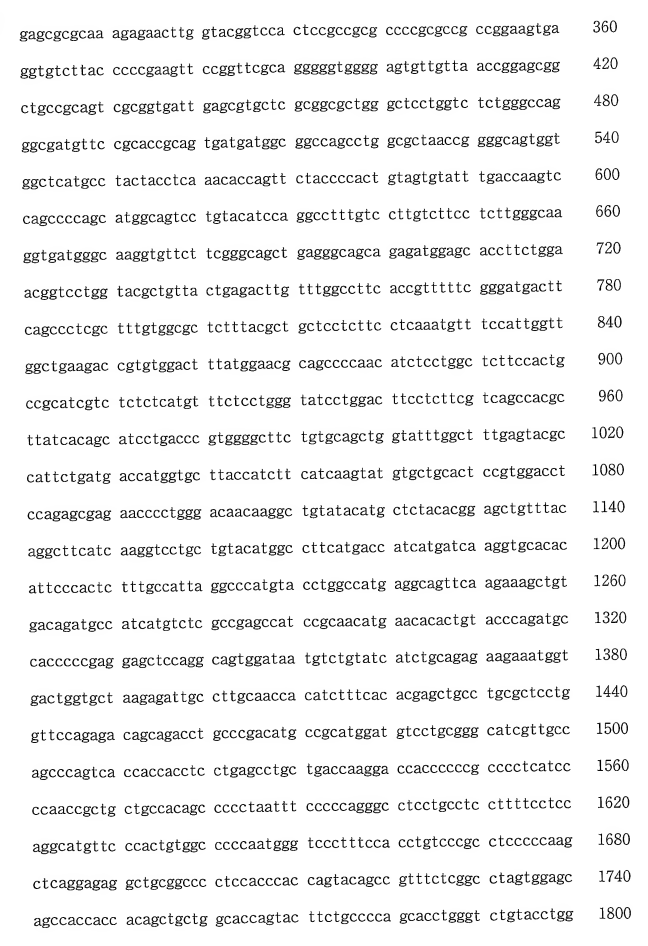
<210> 2

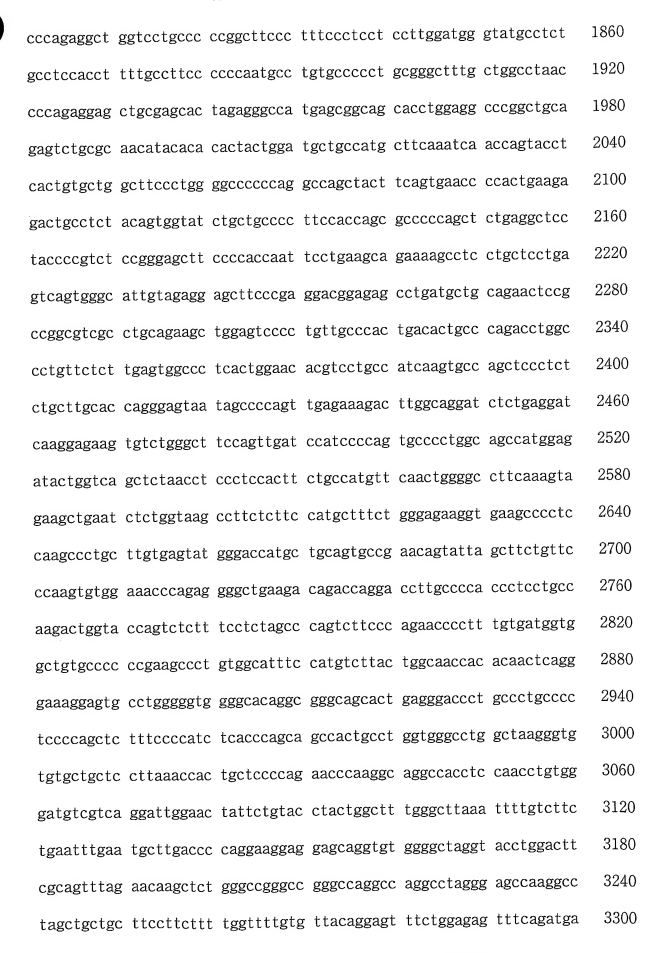
<211> 3388

<212> DNA

<213> Mus musculus

<400> 2 gtcgtagcta tccctggaat gaggcgctta cacattttat ttctttcatg cctgacataa 60 agtctggccc ttgctcgctc ctgcccccg tccaaatggc tcggcccgcg gaacgcccca 120 tcttccaggc acattgagag ccggagtctt ggaggagttt agggtggtga ttctacaacg 180 gcgactagca agtggcggc ttcagccctt tcccgctgct ctcctggtcg cgaccacacg 240 tcacagctct cgctcgttcc ggttgctcgc gcacgggccc cagaagcgca ggcgagatcg 300



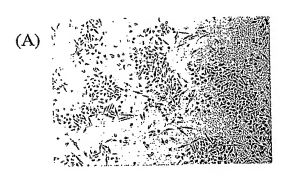


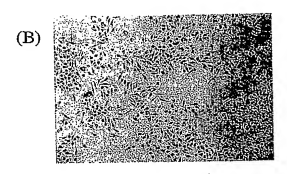
3360

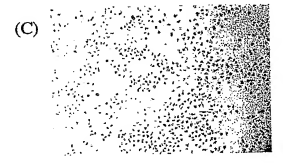
ttatttaatt tgtaaatatt gtataaattt taatagctta aattgtatat acagctcaat 3388 aaaaacttgc attaaaaaaa aaaaaaaa <210> 3 <211> 19 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 3 19 cgttcctggt acgccgtca <210> 4 <211> 19 <212> DNA <213> Mus musculus <400> 4 19 gaaatggtga ctggtgcta <210> 5 <211> 19 <212> DNA <213> Artificial sequence <220> <223> synthetic DNA <400> 5 19

ggctacgtcc aggagcgca

【書類名】図面【図1】







【書類名】要約書

【要約】

【課題】神経疾患、特にアルツハイマー病、パーキンソン病、末梢神経障害又は脊髄損傷 を治療するために有用な薬剤の提供。

【解決手段】シノビオリンの発現阻害物質を含む神経細胞分化誘導剤を提供する。シノビオリンの発現抑制物質としては、例えばシノビオリンをコードする遺伝子(配列番号1又は2)に対するsiRNA又はshRNAが挙げられる。本発明の神経細胞分化誘導剤は、アルツハイマー病、パーキンソン病、末梢神経障害又は脊髄損傷などの神経系疾患を治療するために使用される。

【選択図】なし

特願2004-031320

出願人履歴情報

識別番号

[503302207]

1. 変更年月日

2004年 8月 6日

[変更理由]

識別番号の二重登録による抹消

[統合先識別番号] 3 0 1 0 5 0 9 0 2

住 所

東京都港区虎ノ門4-1-1 虎ノ門パストラル本館7階

氏 名

株式会社口コモジェン

特願2004-031320

出願人履歴情報

識別番号

[301050902]

1. 変更年月日

2004年 8月 6日

[変更理由]

住所変更

住 所

東京都港区虎ノ門4丁目1番地1号 虎ノ門パストラル本館

7 階

氏 名

株式会社口コモジェン

2. 変更年月日

2004年 8月 6日

[変更理由]

識別番号の二重登録による統合

[統合元識別番号] 5 0 3 3 0 2 2 0 7

住 所

東京都港区虎ノ門4丁目1番地1号 虎ノ門パストラル本館

7 階

氏 名

株式会社口コモジェン